WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

B01D 53/90, 53/94

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/49956

(81) Bestimmungsstaaten: JP, KR, US, europäisches Patent (AT,

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

MC, NL, PT, SE).

7. Oktober 1999 (07.10.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE99/00746

(22) Internationales Anmeldedatum:

D-80333 München (DE).

17, März 1999 (17.03.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 14 386.9

31. März 1998 (31.03.98)

Veröffentlicht DE

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HOFMANN, Lothar [DE/DE]; Klosterstrasse 48, D-96264 Altenkunstadt (DE). MATHES, Wieland [DE/DE]; Haydnweg 4, D-96247 Michelau (DE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SIEMENS AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Wittelsbacherplatz 2,

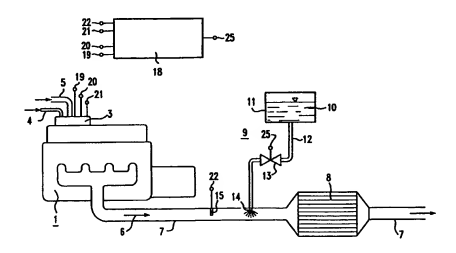
(74) Gemeinsamer Vertreter: SIEMENS

AKTIENGE-

SELLSCHAFT: Postfach 22 16 34, D-80506 München (DE).

(54) Title: METHOD AND DEVICE FOR CATALYTIC REMOVAL OF A POLLUTANT CONTAINED IN THE EXHAUST GAS OF AN INTERNAL COMBUSTION SYSTEM

(54) Bezeichnung: VERFAHREN UND VORRICHTUNG ZUR KATALYTISCHEN ENTFERNUNG EINES SCHADSTOFFES IN EINEM ABGAS EINER VERBRENNUNGSANLAGE



(57) Abstract

The invention relates to a method and a device for catalytic removal of a pollutant contained in the exhaust gas of an internal combustion system (1) using a reagent (10). According to the invention, an average time value for the concentration of the pollutant contained in the exhaust gas is obtained and, in the case of a catalyst (8) designed for full conversion, the reagent (10) is introduced hypostochiometrically in relation to said average value.

(57) Zusammenfassung

Es wird ein Verfahren und eine Vorrichtung zur katalytischen Entfermung eines Schadstoffs in einem Abgas (6) einer Verbrennungsanlage (1) unter Anwendung eines Reaktionsmittels (10) angegeben. Die Erfindung sieht vor, einen zeitlichen Mittelwert für die Konzentration des Schadstoffes im Abgas zu bilden und bei einem auf vollständigen Umsatz ausgelegten Katalysator (8) das Reaktionsmittel (10) in Bezug zu dem Mittelwert unterstöchiometrisch einzubringen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finuland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Prankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	us	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	TT.	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Ruminien		
cz	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DB	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dānemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EB	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

1

Beschreibung

Verfahren und Vorrichtung zur katalytischen Entfernung eines Schadstoffes in einem Abgas einer Verbrennungsanlage

5

10

Die Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur katalytischen Entfernung eines Schadstoffes in einem Abgas einer Verbrennungsanlage, wobei in Abhängigkeit von der Konzentration des Schadstoffes pro Zeiteinheit eine vorgegebene Menge eines Reduktionsmittels in das Abgas eingebracht und zusammen mit dem Schadstoff an einem Katalysator umgesetzt wird. Die Erfindung bezieht sich ferner auf eine Vorrichtung zur Durchführung des genannten Verfahrens.

15 Bei der Verbrennung eines fossilen Brennstoffs oder von Müll in einer Verbrennungsanlage entstehen in nicht unerheblichem Umfang Schadstoffe wie Stickoxide, Kohlenwasserstoffe, Kohlenmonoxid, Schwefeloxide und insbesondere Dioxine und Furane, welche über das Abgas der Verbrennungsanlage in die Umwelt gelangen können. Eine derartige Schadstoffe emittierende Verbrennungsanlage ist beispielsweise eine Kesselanlage, ein Kohle-, Öl- oder Gas-befeuertes Fossilkraftwerk, eine Gasturbine oder aber auch ein Verbrennungsmotor, insbesondere ein Dieselmotor. Auch eine Müllverbrennungsanlage emittiert die genannten Schadstoffe.

Aufgrund strenger gesetzlicher Vorschriften, welche die Abgabemenge der obengenannten Schadstoffe limitieren, ist für die genannten Verbrennungsanlagen eine zusätzliche Behandlung der Abgase zur Verminderung der darin enthaltenen Schadstoffe erforderlich. Hierzu sind in der Vergangenheit eine Vielzahl von Katalysatoren entwickelt worden, welche die genannten Schadstoffe zu ungefährlichen Verbindungen umsetzen.

35 So sind beispielsweise für die Verringerung der Schadstoffe im Abgas eines Otto-Motors edelmetallhaltige Katalysatoren bekannt, an denen Kohlenwasserstoffe und Kohlenmonoxid mit

Stickoxiden zu Kohlendioxid, Stickstoff und/oder Wasser umgewandelt werden. Auch sind Katalysatoren zum Abbau von Dioxinen und/oder Furanen bekannt, welche ein katalytisch aktives Material auf der Basis von Titandioxid umfassen, an denen die Dioxine und/oder Furane mit im Abgas vorhandenem Restsauerstoff zu unschädlichen Verbindungen oxidiert werden.

Bei ungeeigneter Abgaszusammensetzung ist es verschiedentlich erforderlich, daß dem Abgas zusätzlich ein Reaktionsmittel beigegeben werden muß, welches an einem geeigneten Katalysator mit dem zu beseitigenden Schadstoff zu unschädlichen Verbindungen reagiert. Beispielsweise muß zum Abbau von Stickoxiden in Sauerstoff-haltigen Abgasen als ein Reaktionsmittel ein geeignetes Reduktionsmittel dem Abgas beigegeben werden, welches auch in Anwesenheit von Sauerstoff die im Abgas vorhandenen Stickoxide zu unschädlichem Stickstoff reduziert. Diese Reaktion läßt sich mit einem sogenannten DeNOx-Katalysator auf Basis von Titandioxid mit Beimengungen an Vanadiumpentoxid, Molybdäntrioxid und/oder Wolframtrioxid katalysieren, welcher gemäß dem SCR-Verfahren der selektiven katalytischen Reduktion Stickoxide mit einem geeigneten Reduktionsmittel wie Ammoniak zu Stickstoff und Wasser umsetzt.

Um einen vollständigen Abbau des Schadstoffes im Abgas zu erzielen, muß das separat zugegebene Reaktionsmittel in einer bezüglich der Konzentration des Schadstoffes stöchiometrischen Menge zugegeben werden. Da jedoch bei Verbrennungsanlagen die Konzentration des Schadstoffes im Abgas häufig zeitlich schwankt, und da zudem andere Faktoren des Abgases wie Temperatur oder Druck die Umsetzung des Schadstoffes mit dem Reaktionsmittel beeinflussen, kommt es des öfteren zu einer Überdosierung des Reaktionsmittels. Dies hat eine Emission des Reaktionsmittels zusammen mit dem Abgas in die Umwelt zur Folge. Eine derartige – auch Reaktionsmittel-Schlupf genannte – Emission von Reaktionsmittel muß vermieden werden, wenn das Reaktionsmittel selbst nicht unschädlich ist. Zusätzlich bedeutet eine Überdosierung des Reaktionsmittels stets auch

3

eine unwirtschaftliche Arbeitsweise, da teures Reaktionsmittel ungenutzt im Abgas verbleibt.

Mit erheblichem technischen Aufwand wird daher eine an den aktuellen Zustand des Abgases angepaßte, möglichst exakte stöchiometrische Dosierung des Reaktionsmittels versucht. Hierbei wird es zur Bestimmung der pro Zeiteinheit in das Abgas einzubringenden Menge des Reaktionsmittels nicht nur erforderlich, die im Abgas herrschende Konzentration des Schadstoffes entweder direkt zu messen oder anhand von Kennlinien aus betriebsrelevanten Parametern der Verbrennungsanlage zu berechnen, sondern es müssen auch betriebsrelevante Parameter des Katalysators, z.B. Katalysatortemperatur, katalytische Aktivität oder Speicherkapazität, und Parameter des Abgases, z.B. Druck, Gaszusammensetzung oder Temperatur, durch geeignete Analyseverfahren berücksichtigt werden. Ein solches, technisch aufwendiges Verfahren zur Ermittlung der Dosiermenge eines Reaktionsmittels in ein stickoxidhaltiges Abgas ist z.B. aus der EP 0 697 062 B1 bekannt.

20

25

30

35

10

15

Ein solch aufwendiges Verfahren mit einer teuren Meßanalytik ist jedoch aus Kostengründen gerade zur Nachrüstung älterer Verbrennungsanlagen nicht sinnvoll. Auch ist gerade in der Abgasanlage von zur Traktion von Fahrzeugen eingesetzten Verbrennungsmotoren kein zusätzlicher Raum mehr für notwendige Sensorelemente zur Erfassung Abgas- oder Katalysator-spezifischer Parameter vorhanden. Zusätzlich muß die erforderliche Einbringvorrichtung für eine exakte Dosierung hochdynamisch ausgelegt sein, um bei jedem Betriebszustand der Verbrennungsanlage und entsprechender Abgasparameter schnell und genau anzusprechen. Auch dies verursacht hohe Kosten.

Aufgabe der Erfindung ist es, ein besonders kostengünstiges und einfaches Verfahren zur katalytischen Entfernung eines Schadstoffes in einem Abgas einer Verbrennungsanlage durch Umsetzung eines Reaktionsmittels anzugeben, ohne daß hierbei ein nennenswerter Schlupf oder ein Mehrverbrauch an Reakti-

4

onsmittel auftritt. Auch soll eine zur Durchführung des Verfahrens besonders einfache, wenig Raum beanspruchende und zudem kostengünstige Vorrichtung angegeben werden.

Bezüglich des Verfahrens wird erfindungsgemäß für die Konzentration des Schadstoffes ein zeitlicher Mittelwert gebildet und bei einem bei stöchiometrischer Zudosierung des Reaktionsmittels auf einen im wesentlichen vollständigen Umsatz des Schadstoffs ausgelegten Katalysator das Reaktionsmittel unterstöchiometrisch in Bezug zu dem Mittelwert in das Abgas eingebracht.

15

20

25

30

Die Erfindung geht dabei in einem ersten Schritt davon aus, daß sich ein Schlupf an Reaktionsmittel vermeiden läßt, wenn nicht ein vollständiger, sondern lediglich ein nennenswerter Umsatz des Schadstoffes gefordert wird. In einem solchen Fall kann nämlich während der gesamten Betriebsdauer der Verbrennungsanlage unterstöchiometrisch entsprechend dem gewollten Umsatz zudosiert werden. Dies bietet bei kleinen Schwankungen der Konzentration des Schadstoffes bei unvorhersehbaren Betriebszuständen der Verbrennungsanlage ausreichend Sicherheit. Jedoch bleibt bei einer derartigen Vorgehensweise das gleiche Problem bestehen wie bei einer in jedem Betriebszustand stöchiometrischen Zudosierung. Auch im Falle einer unterstöchiometrischen Zudosierung muß für jeden Betriebszustand der Verbrennungsanlage sichergestellt werden, daß entsprechend der aktuellen Konzentration des Schadstoffes im Abgas tatsächlich unterstöchiometrisch zudosiert wird. Um somit einen Schlupf an Reaktionsmittel sicher zu verhindern, bedarf es wiederum analytischer Meßinstrumente.

Die Erfindung geht nun in einem zweiten Schritt davon aus, daß sich ein solcher Aufwand vermeiden läßt, wenn nicht jeder Betriebszustand der Verbrennungsanlage für sich, sondern die 35 Betriebsdauer der Verbrennungsanlage zeitlich gemittelt betrachtet wird. Wird ein zeitlicher Mittelwert für die Konzentration des Schadstoffes im Abgas bestimmt und das Reaktions-

5

mittel unterstöchiometrisch in Bezug zu dem Mittelwert in das Abgas eingebracht, so werden Schwankungen hinsichtlich der Konzentration des Schadstoffs abgefangen, ohne daß es zu einer zusätzlichen Emission an Reaktionsmittel kommt. Ist die aktuelle Konzentration des Schadstoffes im Abgas geringer als der über einen gewissen Zeitraum oder über mehrere Betriebszustände gemittelte Mittelwert der Konzentration, so wird die Mehrmenge an Reaktionsmittel mit dem zusätzlich vorhandenen Schadstoff einfach an dem Katalysator umgesetzt und vollständig verbraucht. Dies gilt selbstverständlich nur dann, wenn der Katalysator derart ausgelegt ist, daß bei einer stöchiometrischen Zudosierung des Reaktionsmittels im Bezug zu dem Schadstoff ein im wesentlichen vollständiger Umsatz des Schadstoffes erzielt wird. Überschreitet der aktuelle Wert der Konzentration des Schadstoffs den Mittelwert, so verbleibt die Mehrmenge an Schadstoff als nicht umgesetzter Anteil in dem Abgas, was jedoch den zwar nicht vollständigen jedoch nennenswerten Gesamtumsatz, über die Betriebsdauer der Verbrennungsanlage betrachtet, nicht schmälert.

20

25

30

35

10

15

Das erfindungsgemäße Verfahren bietet den Vorteil, daß keine aufwendigen analytischen Meßgeräte und Sensoren zur Überwachung der aktuellen Abgaszusammensetzung, zur Überwachung der aktuellen Abgastemperatur oder zur Überwachung des aktuellen Betriebszustandes des Katalysators notwendig sind, und dennoch ein Reaktionsmittel-Schlupf sicher vermieden wird. Auch an die Einbringvorrichtung zum Einbringen des Reaktionsmittels in das Abgas brauchen keine hohen Anforderungen hinsichtlich der Dosiergenauigkeit oder hinsichtlich der Dynamik gestellt werden, da Schwankungen in der Eingabemenge des Reaktionsmittels durch die ohnehin unterstöchiometrische Zudosierung abgefangen werden. All dies prädestiniert den Einsatz dieses Verfahrens zur Abgasreinigung an Altanlagen oder an Verbrennungsanlagen, bei denen zum Einhalten gesetzlicher Abgasvorschriften nicht zwangsläufig der gesamte Anteil an Schadstoff im Abgas entfernt werden braucht. Insbesondere trifft dies auf zur Traktion von Fahrzeugen eingesetzten Ver-

PCT/DE99/00746 WO 99/49956

6

brennungsmotoren, insbesondere Dieselmotoren, zu, für welche die Grenzwerte der erlaubten Emissionen von Schadstoffen erst allmählich abgesenkt werden.

- Insbesondere hat es sich gezeigt, daß sich ein Schlupf an Reaktionsmittel oder daraus entstehender Sekundärprodukte sicher vermeiden läßt, wenn das Reaktionsmittel in das Abgas der Verbrennungsanlage gegenüber dem Mittelwert derart unterstöchiometrisch eingebracht wird, daß ein Anteil zwischen 55 und 95 % des Schadstoffes tatsächlich umgesetzt wird. In 10 diesem Fall werden Schwankungen hinsichtlich der Emission an Schadstoff sicher ausgeglichen, ohne daß es zu einer Emission an Reaktionsmittel kommt.
- Vorteilhafterweise wird das Reaktionsmittel in Bezug zu dem 15 Mittelwert derart unterstöchiometrisch eingebracht, daß der umgesetzte Anteil des Schadstoffes einen Wert von 75 % aufweist. In diesem Fall wird ein beachtenswerter Abbau des Schadstoffes erzielt, und gleichzeitig sind genügend Sicherheitsreserven vorhanden, um Schwankungen hinsichtlich der Re-20 aktionsmittelmenge oder der Konzentration des Schadstoffes auszugleichen, ohne daß es zu einer Mehremission an Reaktionsmittel hinter dem Katalysator kommt.
- Die Zudosierung des Reaktionsmittels läßt sich in einfacher 25 Art und Weise vornehmen, indem während eines Betriebszustandes der Verbrennungsanlage mit einer annähernd zeitlich konstanten Schadstoffemission das Reaktionsmittel auch konstant unterstöchiometrisch eingebracht wird. Wird beispielsweise ein über die Betriebsdauer der Verbrennungsanlage gemittelter 30 Umsatz des Schadstoffes von 80 % gewünscht, so wird während eines derartigen Betriebszustandes entsprechend der im Abgas vorhandenen Konzentration des Schadstoffes einfach eine gegenüber der stöchiometrischen Menge um den entsprechenden Faktor verringerte Menge an Reaktionsmittel in das Abgas ein-35
- gebracht.

7

In vorteilhafter Weise kann die Konzentration des Schadstoffes direkt durch einen geeigneten Sensor im Abgas ermittelt werden. Aus den aufgenommenen Meßwerten kann dann ein zeitlicher Mittelwert gebildet werden, zu welchem entsprechend unterstöchiometrisch zudosiert wird. Über welchen Zeitraum gemittelt wird, hängt dabei von der Verbrennungsanlage ab. Auch bei einer Verbrennungsanlage mit häufigen Lastwechseln müssen keine hohen Anforderungen an einen derartigen Sensor hinsichtlich seiner Ansprechgeschwindigkeit gestellt werden.

10

Vorteilhafterweise wird der von einem verhältnismäßig langsamen Sensor ermittelte Wert der Konzentration des Schadstoffes direkt als ein Mittelwert für die entsprechend unterstöchiometrische Eingabe des Reaktionsmittels berücksichtigt.

15

20

25

Alternativ kann die Konzentration des Schadstoffes im Abgas ausgehend von betriebsrelevanten Parametern der Verbrennungs-anlage ermittelt werden. Hierzu wird in einer geeigneten Kontrolleinheit ein entsprechendes Kennfeld hinterlegt, welches einen funktionalen Zusammenhang zwischen einem durch die betriebsrelevanten Parametern definierten Betriebszustand der Verbrennungsanlage und der Konzentration des Schadstoffes im Abgas darstellt. Betriebsrelevante Parameter können z.B. die Verbrennungstemperatur, der Brennstoffumsatz, der Sauerstoffverbrauch oder die Last sein. Bei einem Verbrennungsmotor stehen als derartige betriebsrelevante Parameter auch die Gaspedalstellung, die Drehzahl oder das Drehmoment zur Verfügung.

- Das angegebene Verfahren eignet sich insbesondere zur Entfernung von Stickoxiden gemäß dem SCR-Verfahren. Als ein geeignetes Reaktionsmittel ist hierbei Ammoniak oder eine Ammoniak freisetzende Substanz, insbesondere Harnstoff, von Vorteil.
- Zur Durchführung des Verfahrens wird eine Vorrichtung zur katalytischen Entfernung eines Schadstoffes in einem Abgas einer Verbrennungsanlage mit einem Abgaskanal, mit einer Ein-

8

bringvorrichtung zum Einbringen des Reaktionsmittels in das Abgas, mit einem von dem Abgas/Reaktionsmittel-Gemisch durchströmbaren Katalysator zur Umsetzung des Reaktionsmittels mit dem Schadstoff und mit einer Kontrolleinheit zur Steuerung des Reaktionsmittel-Durchsatzes in der Einbringvorrichtung in Abhängigkeit von der Konzentration des Schadstoffes im Abgas angegeben, wobei erfindungsgemäß der Katalysator derart ausgelegt ist, daß bei einer in Bezug zur Konzentration des Schadstoffes stöchiometrischen Zudosierung des Reaktionsmittels ein im wesentlichen vollständiger Umsatz des Schadstoffes erfolgt, und wobei die Kontrolleinheit für die Ermittlung eines zeitlichen Mittelwerts der Konzentration des Schadstoffes im Abgas und für eine unterstöchiometrische Zudosierung entsprechend dem Mittelwert ausgelegt ist. Vorteilhafterweise ist die Kontrolleinheit für eine derart unterstöchimetrische Zudosierung ausgelegt, daß der am Katalysator umgesetzte Anteil des Schadstoffes zwischen 55 und 95 %, vorzugsweise 75 %, beträgt. Die Kontrolleinheit erfaßt hierzu den aktuellen Wert der Konzentration des Schadstoffes im Abgas und ermittelt daraus einen über einen gewissen Zeitraum gemittelten Mittelwert der Konzentration. Mit einem vorgegebenen Verringerungsfaktor gegenüber der stöchiometrischen Menge wird dann eine entsprechend unterstöchiometrische Menge an Reaktionsmittel über die Einbringvorrichtung in das Abgas eingebracht.

25

30

10

15

20

Bei einer mit häufigen Lastwechseln betriebenen Verbrennungsanlage kann es hierzu vorteilhafterweise vorgesehen sein, daß
die Kontrolleinheit Betriebszustände mit nahezu konstanter
Emission an Schadstoff erkennt und während dieser Zeit in
entsprechender Art und Weise unterstöchiometrisch zudosiert.
Es braucht lediglich der gewünschte mittlere Umsatz des
Schadstoffes zwischen 55 und 95 %, vorzugsweise 75 %, vorgegeben werden.

Die Einbringvorrichtung selbst kann in an sich bekannter Art und Weise in Form eines Einspritzventils, einer Einspritzdüse oder bei großen Anlagen in Form eines über den Querschnitt

9

des Abgaskanals verteilten Eindüsegitters verwirklicht sein. Die Dosierung kann dabei entweder durch direkte Steuerung der Einspritzdüse oder des Einspritzventils oder über ein in der Zuführleitung für das Reaktionsmittel vorgesehenes steuerbares Ventil erfolgen.

5

10

15

20

25

30

Zur Erfassung der Konzentration des Schadstoffes im Abgas ist vorteilhafterweise in der Abgasleitung zwischen der Verbrennungsanlage und dem Katalysator ein geeigneter Sensor angeordnet. Mittelt der Sensor aufgrund einer langen Ansprechzeit über verschiedene Betriebszustände der Verbrennungsanlage hinweg, so erübrigt es sich, daß die Kontrolleinheit selbst Betriebszustände mit annähernd konstanter Emission an Schadstoff erkennt. Es braucht lediglich der mittels des Sensors ermittelte Wert der Konzentration des Schadstoffes für die unterstöchiometrische Zudosierung berücksichtigt werden.

In einer anderen vorteilhaften Ausgestaltung der Erfindung wird die Konzentration des Abgases anhand von betriebsrelevanten Parametern der Verbrennungsanlage ermittelt. Hierzu ist, wie bereits beschrieben, in der Kontrolleinheit ein entsprechendes Kennlinienfeld oder eine Kennlinie hinterlegt. Zur Erfassung der betriebsrelevanten Parameter sind der Kontrolleinheit geeignete Sensorelemente zugeordnet. Eine solche Vorgehensweise bietet sich insbesondere bei einem Verbrennungsmotor an, welcher ein elektronisches Motormanagement und damit über eine geeignete elektronische Schnittstelle verfügt. Über eine solche Schnittstelle können in einfacher Art und Weise Informationen über den Betriebszustand der Verbrennungsanlage, wie beispielsweise Verbrennungstemperatur, Brennstoffverbrauch, Drehmoment, Drehzahl aber auch Einspritzzeitpunkt und dergleichen entnommen werden. Die hierfür vorgesehenen Sensoren sind Stand der Technik.

Insbesondere zur Entfernung von Stickoxiden gemäß dem SCR-Verfahren ist es vorteilhaft, wenn der Katalysator als ein DeNOx-Katalysator in Wabenform ausgebildet ist und die Mate-

10

rialien Titandioxid zu 70 bis 95 Gew.-%, Wolframtrioxid und/oder Molybdäntrioxid zu 5 bis 20 Gew.-% und Vanadiumpentoxid zu weniger als 5 Gew.-% umfaßt. Als Reaktionsmittel kann hierfür Ammoniak oder eine Ammoniak freisetzende Substanz wie Harnstoff verwendet werden.

Im folgenden wird ein Ausführungsbeispiel der Erfindung anhand einer Zeichnung näher erläutert. Dabei zeigt:

10 FIG 1 einen Dieselmotor mit einer angeschlossenen Vorrichtung zur katalytischen Entfernung der Stickoxide aus dem Abgas.

15

20

In Figur 1 ist als eine Verbrennungsanlage 1 ein Dieselmotor gezeigt, welcher mit einer Abgas-Reinigungsvorrichtung zur Beseitigung von Stickoxiden ausgestattet ist. Der Dieselmotor weist eine Schnittstelle 3 auf, an welcher auf elektronischem Wege die aktuellen Werte betriebsrelevanter Parameter abgegriffen werden können. Über eine Brennstoff-Zuführung 4 und eine Luftansaugung 5 wird dem Dieselmotor ein Brennstoff/Luft-Gemisch zur Verbrennung zur Verfügung gestellt. Das Abgas 6 des Dieselmotors wird über einen Krümmer in einen Abgaskanal 7 geleitet und über einen Katalysator 8 nach außen geführt. Hierbei ist der Katalysator 8 als ein sogenannter

- DeNOx-Katalysator ausgebildet, welcher nach dem bekannten

 SCR-Verfahren Stickoxide mit Hilfe des Reaktionsmittels Ammoniak zu molekularem Stickstoff und Wasser zersetzt. Die benötigte Menge an Ammoniak wird durch Hydrolyse aus zudosiertem
 Harnstoff gewonnen.
- Für die Dosierung des Harnstoffs ist eine Einbringvorrichtung 9 vorgesehen, welche für das Reaktionsmittel 10 (= Harnstoff) einen Vorratsbehälter 11, eine Zuführleitung 12, ein Dosierventil 13 und eine Einspritzdüse 14 umfaßt.
- Der Katalysator 8 zum Abbau der Stickoxide ist als ein wabenförmiges Vollextrudat aus einer keramischen Masse aus 90 Gew.-% Titandioxid, 8 Gew.-% Wolframtrioxid und weniger als 2

11

Gew.-% Vanadiumpentoxid ausgebildet. Die Auslegung des Katalysators 8 ist derart gewählt, daß auch bei maximaler Emission an Stickoxiden bei stöchiometrischer Zudosierung des Reaktionsmittels 10 ein im wesentlichen vollständiger Abbau der Stickoxide erfolgt.

Zusätzlich ist zwischen der Verbrennungsanlage 1 und dem Katalysator 8 in dem Abgaskanal 7 ein handelsüblicher Schadstoffsensor 15 zur Erfassung der Stickoxidkonzentration durch Leitfähigkeitsänderung angeordnet.

10

30

35

Zur Steuerung der Einbringvorrichtung ist eine Kontrolleinheit 18 vorgesehen. Über die Ausgänge 19, 20 und 21 der
Schnittstelle 3 des Dieselmotors stehen der Kontrolleinheit
die aktuellen Werte für Brennstoffverbrauch, Drehzahl bzw.
Drehmoment zur Verfügung. Ferner kann über den Ausgang 22 des
Schadstoffsensors 15 auf die gemessene Stickoxidemission des
Dieselmotors zurückgegriffen werden.

Wahlweise kann direkt die über den Schadstoffsensor 15 ermittelte oder über eine in die Kontrolleinheit 18 implementierte
Kennlinie ausgehend von den betriebsrelevanten Parametern
Brennstoffverbrauch, Drehzahl und Drehmoment berechnete
Stickoxidkonzentration zur Ermittlung der pro Zeiteinheit
einzubringende Menge an Reaktionsmittel 10 herangezogen werden.

In Betriebszuständen der Verbrennungsanlage mit einem annähernd konstanten zeitlichen Verlauf der Konzentration der Stickoxide im Abgas steuert die Kontrolleinheit 18 das Dosierventil 13 der Einbringvorrichtung 9 derart, daß pro Zeiteinheit entsprechend einem vorgebbaren Verringerungsfaktor gegenüber der stöchiometrischen Menge an Reaktionsmittel 10 eine entsprechend verringerte Menge an Reaktionsmittel 10 dem Abgas 6 beigegeben wird. Der eingegebene Harnstoff zerfällt in dem Abgas 6 durch Hydrolyse in Ammoniak und Resten, wobei Ammoniak als ein Reaktionsmittel mit den Stickoxiden an

12

dem Katalysator 8 reagiert. Für die Kontrolleinheit kann ein Umsatzwert für den Schadstoff zwischen 55 und 95 % eingegeben werden.

Im Falle der Berechnung der Konzentration des Schadstoffes aus betriebsrelevanten Parametern mittelt die Kontrolleinheit 18 über einen Zeitraum von Minuten. Im Falle der Ermittlung der Konzentration mittels des Schadstoffsensors 15 wird der direkt gemessene Wert als ein Mittelwert herangezogen.

13

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur katalytischen Entfernung eines Schadstoffes in einem Abgas (6) einer Verbrennungsanlage (1), wobei in Abhängigkeit von der Konzentration des Schadstoffes pro Zeiteinheit eine vorgegebene Menge eines Reaktionsmittels (10) in das Abgas (6) eingebracht und zusammen mit dem Schadstoff an einem Katalysator (8) umgesetzt wird,
- dadurch gekennzeichnet, daß für die
 Konzentration des Schadstoffs ein zeitlicher Mittelwert gebildet, und daß bei einem bei stöchiometrischer Zudosierung
 des Reaktionsmittels (10) in Bezug zu dem Schadstoff auf einen im wesentlichen vollständigen Umsatz des Schadstoffes
 ausgelegten Katalysator (9) das Reaktionsmittel (10) unterstöchiometrisch in Bezug zu dem zeitlichen Mittelwert in das
- 15 stöchiometrisch in Bezug zu dem zeitlichen Mittelwert in das Abgas (6) eingebracht wird.
 - 2. Verfahren nach Anspruch 1,

30

- dadurch gekennzeichnet, daß das Reak20 tionsmittel (10) gegenüber dem Mittelwert derart unterstöchiometrisch in das Abgas (6) eingebracht wird, daß der am Katalysator (8) tatsächlich umgesetzte Anteil des Schadstoffes
 zwischen 55 und 95 % beträgt.
- 25 3. Verfahren nach Anspruch 2, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß das Reaktionsmittel (10) gegenüber dem Mittelwert derart unterstöchiometrisch eingebracht wird, daß der umgesetzte Anteil des Schadstoffes 75 % beträgt.
 - 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß das Reaktionsmittel (10) während eines Betriebszustandes der Verbrennungsanlage (1) mit einer annähernd zeitlich konstanten
- 35 Schadstoffemission auch zeitlich konstant unterstöchiometrisch eingebracht wird.

14

5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß der zeitliche Mittelwert über eine Messung der Konzentration des Schadstoffes direkt im Abgas (6) gebildet wird.

5

6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß der zeitliche Mittelwert über einen Schadstoffsensor (15) mit langer Ansprechzeit gebildet wird.

10

7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der zeitliche Mittelwert ausgehend von betriebsrelevanten Parametern der Verbrennungsanlage (1) ermittelt wird.

15

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß das Reaktionsmittel (10) Ammoniak oder eine Ammoniak freisetzende
 Substanz, insbesondere Harnstoff, ist, und als Schadstoff
 Stickoxide gemäß dem Verfahren der selektiven katalytischen
 Reduktion an einem DeNOx-Katalysator beseitigt werden.
- 9. Vorrichtung zur katalytischen Entfernung eines Schadstoffes in einem Abgas (6) einer Verbrennungsanlage (1), mit einem Abgaskanal (7), mit einer Einbringvorrichtung (9) zum 25 Einbringen eines Reaktionsmittels (10) in das Abgas (6), mit einem vom Abgas (6) durchströmbaren Katalysator (8) zur Umsetzung des Reaktionsmittels (10) mit dem Schadstoff und mit einer Kontrolleinheit (18) zur Steuerung des Reaktionsmitteldurchsatzes in der Einbringvorrichtung (9) in Abhängigkeit 30 von der Konzentration des Schadstoffes im Abgas (6), dadurch gekennzeichnet, daß der Katalysator (8) derart ausgelegt ist, daß bei einer in Bezug zur Konzentration des Schadstoffes stöchiometrischen Zudosierung des Reaktionsmittels (10) ein im wesentlichen vollständiger 35 Umsatz des Schadstoffes erfolgt, und daß die Kontrolleinheit (18) für die Ermittlung eines zeitlichen Mittelwerts der Kon-

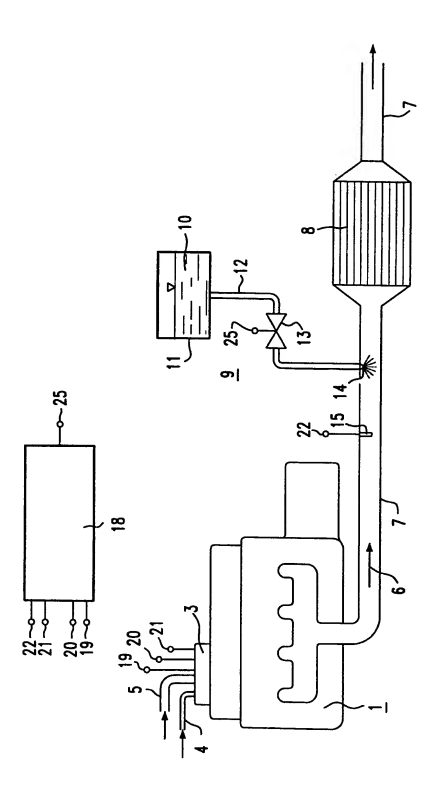
15

zentration des Schadstoffs im Abgas (6) und für eine unterstöchiometrische Zudosierung entsprechend dem Mittelwert des Reaktionsmittels (10) ausgelegt ist.

- 5 10. Vorrichtung nach Anspruch 9,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß die Kontrolleinheit (18) für eine derart unterstöchiometrische Zudosierung des Reaktionsmittels (10) ausgelegt ist, daß der am
 Katalysator (8) umgesetzte Anteil des Schadstoffes zwischen
 10 55 und 95 %, vorzugsweise 75 %, beträgt.
- 11. Vorrichtung nach Anspruch 9 oder 10, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß die Kontrolleinheit (18) für eine Bildung des Mittelwerts während eines Betriebszustands der Verbrennungsanlage (1) mit annähernd konstanter Schadstoffemission ausgelegt ist.
- 12. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 9 bis 11,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß in dem Ab20 gaskanal (7) zwischen der Verbrennungsanlage (1) und dem Katalysator (8) ein mit der Kontrolleinheit (18) verbundener
 Schadstoffsensor (15) zur Erfassung der Konzentration des
 Schadstoffes im Abgas angeordnet ist.
- 25 13. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 9 bis 11, dad urch gekennzeichnet, daß der Kontrolleinheit (18) mittels Sensorelementen betriebsrelevante Parameter der Verbrennungsanlage (1) verfügbar sind, und daß die Kontrolleinheit (18) zur Ermittlung der Konzentration des Schadstoffes im Abgas ausgehend von den betriebsrelevanten Parametern ausgelegt ist.
- 14. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 9 bis 13,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß der Kataly35 sator (8) als ein DeNOx-Katalysator in Wabenform zur Entfernung von Stickoxiden mittels eines Reduktionsmittels ausgebildet ist und die Materialien Titandioxid zu 70 bis

16

95 Gew.-%, Wolframtrioxid und/oder Molybdäntrioxid zu 5 bis 20 Gew.-% und Vanadiumpentoxid zu weniger als 5 Gew.-% umfaßt.



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

•

Int: vitional Application No PC I/DE 99/00746

A. CLASSII IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER B01053/90 B01053/94						
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED						
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classification	n symbols)					
IPC 6	B01D						
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are included in the fleics sea	arched				
Slackmale de	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and where nextical search terms used)					
Electionic d	and pase consensed during the sitter amount occurs. (Indice of come see	o and, who o practically social to the covery					
			ļ				
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.				
Α	US 5 047 220 A (J.POLCER)		1,2,4,				
, n	10 September 1991 (1991-09-10)		8-10,13,				
	claim 1; figure 1; example		14				
Α	EP 0 697 062 B (SIEMENS AG)		1,9				
	21 February 1996 (1996-02-21)		.,				
	cited in the application claim 1; figure 1						
Α	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 17, no. 52,		1				
	2 February 1993 (1993-02-02)						
	& JP 04 265124 A (SUMITOMO KEMIKA	RU					
	ENJINIARINGU KK), 21 September 1992 (1992-09-21)						
	abstract						
	national representation						
; 							
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.				
° Special ca	ategories of cited documents:	T later document published after the inte					
	ent defining the general state of the art which is not tered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention					
"E" earlier of filling of	document but published on or after the international tate	"X" document of particular relevance; the cl cannot be considered novel or cannot					
	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the doc "Y" document of particular relevance; the c	cument is taken alone				
	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an inv document is combined with one or mo	ventive step when the				
other	means ent published prior to the international filing date but	ments, such combination being obviou in the art.	us to a person skilled				
later t	han the priority date claimed	"&" document member of the same patent					
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	ист төрөт				
9	September 1999	16/09/1999					
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer					
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Bertram, H					
	Fax: (+31-70) 340-3016	50, 0, 0,					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intrational Application No PCI/DE 99/00746

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date	
US 5047220	A	10-09-1991	CA GB	1318255 A 2249973 A,B	25-05-1993 27-05-1992	
EP 697062	В	21-02-1996	DE DE EP JP AT WO ES US	4315278 A 59400746 D 0697062 A 8509795 T 143460 T 9427035 A 2091694 T 5628186 A	10-11-1994 31-10-1996 21-02-1996 15-10-1996 15-10-1996 24-11-1994 01-11-1996 13-05-1997	
JP 04265124	Α	21-09-1992	NONE			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

0

Intrationales Aktenzeichen
PC i / DE 99/00746

a. KLASSI IPK 6	Fizierung des anmeldungsgegenstandes B01D53/90 B01D53/94		
Nach der In	ternationalen Patentidassitikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol B01D	te)	
Recherchier	de aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	n day in Catronia kammandan Talia	Date Assessed No.
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	ger in Betracht Kommenden 1911e	Betr. Anspruch Nr.
A	US 5 047 220 A (J.POLCER) 10. September 1991 (1991-09-10)		1,2,4, 8-10,13, 14
	Anspruch 1; Abbildung 1; Beispie	1	
A	EP 0 697 062 B (SIEMENS AG) 21. Februar 1996 (1996-02-21) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1; Abbildung 1		1,9
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 17, no. 52, 2. Februar 1993 (1993-02-02) & JP 04 265124 A (SUMITOMO KEMIKA ENJINIARINGU KK), 21. September 1992 (1992-09-21) Zusammenfassung	RU	1
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu sehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffe eber r "E" åtteres Anme "L" Veröffe schelr ander soll oc ausge "O" Veröffe eine E "P" Veröffe dam b	intlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist. Intlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelnaft ernen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genamnten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kührt) mitlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Senutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht intlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist.	T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist um dmit der Anmeldung nicht kollidert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzipe oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist "& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist	
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Re	cherchenberichts
	. September 1999	16/09/1999	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo rd, Fax: (+31–70) 340–3016	Bertram, H	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlich an, die zur selben Patentfamille gehören

Inte: 'lonales Aktenzeichen PCI/DE 99/00746

	echerchenberich rtes Patentdokun		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US	5047220	Α	10-09-1991			25-05-1993
				GB	2249973 A,B	27-05-1992
EP	697062	В	21-02-1996	DE	4315278 A	10-11-1994
		-		DE	59400746 D	31-10-1996
				EP	0697062 A	21-02-1996
				JР	8509795 T	15-10-1996
				AT	143460 T	15-10-1996
				WO	9427035 A	24-11-1994
				ES	2091694 T	01-11-1996
				US	5628186 A	13-05-1997
JP	04265124	A	21-09-1992	KEIN	 IE	